

# REPEN 200,000 IU/ml/250 mg/ml, suspension za injiciranje za govedo, ovce, prašiče, pse in mačke

Autorisé

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

REPEN 200,000 IU/ml/250 mg/ml, suspension za injiciranje za govedo, ovce, prašiče, pse in mačke

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 74 day Govedo: Meso in organi: 74 dni

- Lait. 108 hour Govedo: Mleko: 108 ur

•

#### **Mouton**

- Viande et abats. 74 day Ovce: Meso in organi: 74 dni

- Lait. 162 hour Ovce: Mleko: 162 ur

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 74 day Prašiči: Meso in organi: 74 dni

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**Disponible en:**

Slovénie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Fatro S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/12/2001

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

NP/V/0293/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/12/2001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.